IMMUNOLOGICAL AGGLUTINATION REAGENT AND PRODUCTION THEREOF

Patent number:

JP3084461

Publication date:

1991-04-10

Inventor:

TAJIMA MASAKAZU; others: 04

Applicant:

GREEN CROSS CORP:THE; others: 03

Classification:

- international:

G01N33/543

- european:

Application number:

JP19890222447 19890828

Priority number(s):

Abstract of JP3084461

PURPOSE:To improve the preservable stability of the above reagent by consisting the reagent of insoluble artificial carrier particles sensitized with an antigen or antibody, incorporating at least one kind of the compd. selected from albumin and dextran as a stabilizer therein and freeze-drying the same. CONSTITUTION:Inorg. compd./dye composite particles having 1.2 to 2.0mum grain size and 1.2 to 2.0sp.gr. are preferable as the insoluble artificial carrier particles. Customary methods of physically adsorbing the antigen or antibody to the carrier particles, etc., are used for the sensitization of the antigen or antibody to the carrier particles. The albumins derived from man and bovine are more preferable as albumin to be used as the stabilizer. Dextrans of various mol.wt. are usable as the dextran if these dextrans are soluble in water. The content of the albumin and dextran is specified to about 3 to 20pts.wt. total of both per 5pts.wt. insoluble artificial carrier particles. The freeze-drying of the suspension of the immune material sensitized carrier particles added with the above- mentioned stabilizer is executed by the customary method.

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

⑫ 公 開 特 許 公 報(A) 平3-84461

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)4月10日

G 01 N 33/543

F K

7906-2G 7906-2G

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全8頁)

免疫学的凝集反応試薬及びその製法 の発明の名称

> 頭 平1-222447 ②特

22出 願 平1(1989)8月28日

政 和 ⑫発 明 者 \blacksquare 島

京都府福知山市長田野町2丁目11番地 株式会社ミドリナ

字オサダノ工場内

美 福 和 @発 明 者 Ш

大阪府枚方市招提大谷2丁目1180番地の1 株式会社ミド

リ十字中央研究所内

門 脇 篤 者 明 70発

京都府福知山市長田野町2丁目11番地 株式会社ミドリ十

字オサダノ工場内

株式会社ミドリ十字 勿出 顋 人

大阪府大阪市中央区今橋1丁目3番3号

徳山曹達株式会社 の出 願 人

山口県徳山市御影町1番1号

国際試薬株式会社 の出 願 人 197代 理 人 弁理士 廣瀬 孝美

最終頁に続く

兵庫県神戸市中央区浜辺通2丁目1番30号

明 細

1. 発明の名称

免疫学的凝集反応試薬及びその製法

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. 抗原又は抗体を感作させた不溶性人工担体 粒子からなり、安定化剤としてアルブミン及 びデキストランより選ばれた少なくとも一種 の化合物を含むと共に凍精乾燥されているこ とを特徴とする免疫学的凝集反応試薬。
 - 2. 追加的に、マンニトール、ソルピトール、 イノシトール、クエン酸及びアミノ酸からな る群より選ばれた少なくとも一種の化合物を 含む請求項1記載の免疫学的凝集反応試薬。
 - 3. 抗原又は抗体を感作させた不溶性人工担体 粒子の懸濁液と、アルブミン及びデキストラ ンより選ばれた少なくとも一種の化合物とを 混合した後、凍結乾燥することを特徴とする 免疫学的凝集反応試薬の製法。
 - 4.アルブミン及びデキストランより選ばれた 少なくとも一種の化合物と共にマンニトール、

ソルピトール、イノシトール、クエン酸及び アミノ酸からなる群より選ばれた少なくとも 一種の化合物を用いる請求項3記載の免疫学 的凝集反応は薬の製法。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は免疫学的凝集反応試薬及びその製法に 関する。さらに詳細には、抗原又は抗体が感作さ れた不溶性人工担体粒子からなる免疫学的凝集反 応試薬の凍結乾燥製剤及びその製法に関する。

[従来の技術及び発明が解決しようとする課題] 臨床検査、医薬品製造等の分野において、間接 凝集反応試験法、凝集反応抑制試験法等の抗原ー 抗体反応を用いた免疫学的凝集反応試験法により、 血清、血液製剤等の検体中に含まれる抗原、抗体 等を測定することが行われている。最も一般的で ある間接軽集反応試験法は、希釈用液で適宜希釈 された検体に、抗原又は抗体を適当な大きさの不 溶性担体粒子に結合又は吸着させた感作担体粒子 を添加し、上記抗原又は抗体にそれぞれ対応する

抗体を利用して、例えば原が検体中に存在する体体とは抗原が検体中にで、例えば原本を利用して、例えば原本をである。 を通過である。 を通信である。 を通信である。 を通信ではないのでは、ではないのでは、できるでは、できるでは、のでは、できるででは、できる。 のでは、できるが、できるが、できるが、できるが、できる。 がは、できる。 ができる。 ができる。

免疫学的凝集反応試験法は、特殊の装置を必要とせず、また操作が簡便であり、短時間で測定が 終了し、大量の検体を迅速に処理することができるという利点を有するので広く用いられている。

免疫学的凝集反応は水性媒体中で行われるので、 抗原又は抗体が感作された不溶性担体粒子は水性 媒体中に懸濁した状態で使用されるが、水性媒体

免疫学的凝集反応は薬の研究を種々 重ねた結果、 感作担体粒子懸濁液に特定の安定化剤を添加する ことにより、凍結乾燥時の安定性が改善されると 共に保存安定性が著しく向上することを見出した。 完成した。すなわち、本発明は、感度、特異性 完定像の明瞭性等の要求される諸性能を長期間維 持できる免疫学的凝集反応は薬の凍結乾燥製剤及 びその製法を提供することを目的とする。

[課題を解決するための手段]

 に懸濁された感作担体粒子は冷所(例えば、非特異 8 ℃)に保存されていても1ヶ月頃から、非特異 数集が生じやすくなり又感度の低下が認め要と称わるのは、高感度を維持して測定するとが、エイズ、ヒトT 細胞白血病等)の抗原や抗体を測定を収りるとの高端で保存の低いされるが、懸濁状態で保存の低では、感度の低下等から 測定結果の信頼性に欠けるという問題がある。

かかる問題を解消し、長期間の保存安定性を維持するため、通常、感作担体粒子懸濁液を凍結乾燥して凍結乾燥製剤とすることが行われる。しかし、凍結乾燥された感作担体粒子とを比較すると、凍結乾燥された感作担体粒子は感度、特異性、判定像の明瞭性等が著しく劣り、極端な場合には測定に使用できなくなることもある。

本発明は上記従来技術の課題を解決するために 創案されたもので、本発明者らが保存性に優れた。

向上させることができる。

また、本発明の免疫学的凝集反応は薬のの製法であれた。本発明の免疫学的凝集反応は薬の製法である。
対象では抗体を感作させた不溶性人工担体は、ののは、ののであれた。
がなくとも一種の化合物を添加した後、らられた。
がなくとも一種の化合物を添加した。
がは、上記と同様な理由に基づマンルでする。
とないては、アルール、イントール、

上記構成からなる本発明において用いられる不溶性人工担体粒子としては、従来から免疫学的競集反応の不溶性人工担体粒子として使用されば、現反応のが何れも使用することができ、例えば、ポリスチレンラテックス、ゼラチン粒子、エポキシ樹脂粒子、セルロース粒子、カオリン粒子、炭粉脂粒子、例えば、特開昭63-184056号公体粒子(例えば、特開昭63-184056号公

報参照)が挙げられる。これらの不溶性人工担体 粒子の粒径としては 0 . 5 ~ 5 µ m程度、好まし くは 1 . 2 ~ 2 . 0 µ m程度、比重としては 1 ~ 2 . 5程度、好ましくは 1 . 2 ~ 2 . 0程度のも のが例示される。

本発明で安定化剤として用いられるアルブミン の由来は特に限定されず、例えば、ヒト、ウシ、 ウサギ、ヒツジ、ウマ、ヤギ由来のアルブミンが

問題はないが、20重量部までで十分な効果を奏するので、それを越える量は格別必要としない。

本発明の免疫学的凝集反応試薬は、 例えば、 免疫物質感作担体粒子を適当な水性溶媒中に懸濁させた後、 アルブミン及び/又はデキストランを所定量添加し、 さらに必要に応じて、 マンニトール、 ソルビトール、イノシトール、 クエン酸及び/又

挙げられ、好ましくはヒト又はウシ由来のアルブミンが用いられる。これらのアルブミンは加無処理されたものが好ましく、例えば、60℃で1時間加熱されたアルブミン(以下、無処理アルブミンという)が用いられる。加熱処理をすることにより凝集時の判定像が明瞭になるという効果を奏する。

また、デキストランとしては、水溶性のもので あれば、種々の分子量のものが何れも使用するこ とができる。

はアミノ酸を所定量添加し、次いで凍結乾燥する ことにより得られる。

上記の方法において、免疫物質感作担体粒子を 懸濁させる水性溶媒としては適宜な水性溶媒が使 用されるが、通常、pB5~9、より好ましくは pB6~8の緩衝液、例えば、リン酸緩衝液、食 塩加リン酸緩衝液等が用いられる。

免疫物質感作担体粒子懸濁液に添加されるアルブミン等の安定化剤の添加量は前記の範囲内で行われ、例えば、懸濁液中の免疫物質感作担体粒子の濃度が5%(W/V、以下特に明示のないとり同じ)の場合、アルブミン及び/又はデキスラリンをその合計量が3~20%程度となるように必要に応じて、マンニトール、ルルピトール、イノシトール及び/又はアミノ酸を1~20%程度、クエン酸塩を0.05~0.25 M程度となるように添加する。

上記の安定化剤が添加された免疫物質感作担体 粒子懸濁液の凍結乾燥は慣用の方法にて行われ、 例えば、該懸濁液を適当なパイアルに分注した後、 予めー40~-45℃程度に冷却された凍結乾燥器内に配置し、24~48時間程度真空凍結乾燥し、次いで乾燥空気又は窒素置換した後、パイアルを密封することにより行われる。

かくして得られた本発明の免疫学的凝集反応は 薬は、その使用に感して、水又は適当な希釈液を 加えて再懸濁させ、免疫物質感作担体粒子濃度が 0.3~0.6%(好ましくは 0.5%)程度の 懸濁液となるように翻整して用いられる。

製造例1で得られたHBsAg 感作粒子の5% 懸濁液(溶媒:0.15 M食塩加リン酸緩衝液、 pH7.0、以下、単に「PBS」という)に、 熱処理ウシアルブミン(最終濃度で5%)とマン ニトール(最終濃度で5%)を加えた後、必要に 応じてpHを7.0±0.2に再調整した。得ら れた懸濁液をパイアルに分注した後、-40℃~ の抗体産生法により抗体を得ることができる。 [発明の作用・効果]

[実施例]

以下、製造例及び実施例に基づいて本発明をより詳細に説明するが、本発明はこれらの例に限定されるものではない。

製造例1

- 45℃に冷却した凍結乾燥器内に配置し、減圧 下で24時間凍結乾燥した。

また、室温での保存安定性を試験したが、3ヶ月以上の品質維持ができることが判明し、さらにその際、溶解時の溶状は良好であり、濁り、沈澱物等は認められなかった。

実施例2

製造例1で調製したHBsAg感作粒子の5%

特開平3-84461 (5)

懸濁液(溶媒: P B S)に、デキストラン(最終 濃度で5%)とアルギニン(最終濃度で0.05 M)を加えた後、必要に応じて p H を 7.0 ± 0.2に再調整した。得られた懸濁液をパイアル に分注し、実施例1と同様に凍結乾燥した。

次いで、実施例1と同様にして、間接凝集反応試験法により、凍結乾燥前後における抗原感作担体粒子の感度、特異性、再現性及び判定像の明瞭性を比較試験したが、凍結乾燥前後で差は認められなかった。

実施例3

製造例1で関製したHBsAg感作粒子の5% 懸濁液(溶媒:PBS)に、デキストラン(最終 濃度で7%)とイノシトール(最終濃度で1%) を加えた後、必要に応じてpHを7.0±0.2 に再調整した。得られた懸濁液をバイアルに分注 し、実施例1と同様に凍結乾燥した。

次いで、実施例1と同様にして、間接凝集反応は験法により、凍結乾燥前後における抗原感作担体粒子の感度、特異性、再現性及び判定像の明瞭

性を比較試験したが、凍結乾燥前後で差は認められなかった。

実施例4

製造例1で調製した H B s A g 感作粒子の 5 % 懸濁液(溶媒: P B S)に、後記第 1 表に示される安定化剤を所定の最終濃度となるように添加した後、必要に応じて p H を 7 . 0 ± 0 . 2 に再調整した。以下、実施例 1 と同様に凍結乾燥した。

次いで、実施例1と同様にして、間接凝集反応 試験法により、凍結乾燥後における抗原感作担体 粒子の感度、特異性、再現性、判定像の明瞭性及 び溶状を比較試験した。その結果を第1表に示す。

第1表から明らかなように、安定化剤を添加し ・ ていない系では、凍結乾燥操作により全てが凝集 を生じるようになり判定不能であったのに対し、 本発明の凝集反応試薬は凍結乾燥前と同等の性能 を示した。

(以下余白)

鄭	1	表

	安	· 定	化	袽	感度	特異性	再現性	料定像の明瞭性		溶状
	×	Æ	16					陽性像	陰性像	
8	R	箱 载	2	前	1:1024	0	0	0	0	0
	無		添	加		×	×	×	×	0
	3	% ウシ	アル	プミン	1:1024	Δ	0	. ©	0	0
凍	3 9	6 熱処理	ウシア	ルプミン	1:1024	. 0	Ø	0	0	0
				ルプミン	1:1024	0	0	0	0	0
	3 9	6 熱処理ウ	シアル	プミンナ	1:1024	0	Ø	0	0	0
桔	5	% र :	<u> ニ</u>	トール						
	3		ァルブ M クエ		1:1024	0	Ø	©	0	0
乾	5	 		トラン	1:1024	0	©	0	0	0
	7	% デ =	キ ス	トラン	1:1024	۵	0	0	0	0
1.50	5	% F +	ストMクエ	ラン + ン 酸 塩	1:1024	0	0	0	0	0
燥	5	25 % デキ	スト	ラ ン +	1:1024	©	0	0	0	0
	0	. 05	Mアル	ギニン						
後	7	% デ キ % イ	ストノシ	ラン + ト ー ル	1:1024	0	0	0	0	0

◎:良好 ○:普通 △:劣る ×:不良

クエン酸塩はクエン酸三ナトリウムを使用。

実施例 5

製造例1で調製したHBsAg底作粒子の5% 温湯被(溶媒:PBS)に、後記第2表に示される安定化剤を所定の最終濃度となるように添加した後、必要に応じてpHを7.0±0.2に再調整した。次に、実施例1と同様に凍結乾燥し、窒素ガスを充填した後、密封した。かくして得られた液結乾燥製剤を窒温で3ヶ月間保存した。

次いで、実施例1と同様にして、間接凝集反応 試験法により、凍結乾燥直後と3ヶ月間保存後の 抗原感作担体粒子の感度、特異性、再現性、判定 像の明瞭性及び溶状を比較試験した。その結果を 第2表に示す。

また、凍結乾燥製剤を再懸濁後、冷所(2~8 で)で3週間保存した抗原感作担体粒子の感度、 及び凍結乾燥製剤を40℃で3ケ月間保存後の抗 原感作担体粒子の判定像の明瞭性を試験した。そ の結果を第2表に併せて示す。

(以下余白)

第 2 表

	RS.	巾	度 特異性	再現性	料定像の明瞭性			再懸濁3週間	
安定化剤						3ヶ月後 ^{‡1}		溶状	後の感度 ^{‡3}
	直後	3ヶ月後			直後	3万月夜	37月夜		
15%熱処理ウシアルプミン	1:1024	1:1024	0	0	0	0	0	0	1:1024
5%熱処理ウシアルブミン	1:1024	1:1024	0	0	0	0	0	0	1:1024
3%熱処理ウシアルプミン	1:1024	1:1024	0	0	0	0	0	0	1:1024
2%熱処理ウシアルブミン	1: 512	1: 256	Δ	0	Δ	Δ	×	0	1: 258
15%デキストラン	1:1024	1:1024	0	0	0	0	0	0	1:1024
7 % デキストラン	1:1024	1:1024	0	0	0	0	0	0	1:1024
3 % デキストラン+	1:1024	1:1024	0	0	0	0	0	0	1:1024
0.25 M クエン酸塩									
3%熱処理ウシアルブミン+	1:1024	1:1024	0	Ø	0	0	0	0	1:1024
5 % マンニトール									
5 % デキストラン+	1:1024	1:1024	0	0	Ø	0	0	Ø	1:1024
0.05Mアルギニン		İ .			$\neg \neg$				
7 % デキストラン+	1:1024	1:1024	0	0	0	0	0	0	1:1024
1 % イノシトール									
5%熱処理ウシアルブミン+	1:1024	1:1024	0	0	0	0	0	0	1:1024
5 % ソルヒトール									

②:良奸 〇:普通 Δ:劣る ×:不良

*1: 盆温で3ヶ月保存 *2:40℃で3ヶ月保存 *3:冷所(2~8℃)で3週間保存

クエン酸塩はクエン酸三ナトリウムを使用。

第2表から明らかなように、本発明の凝集反応 試薬は保存安定性が極めて良好であり、特にマンニトール、ソルビトール、イノシトール、クエン 設及びアミノ酸を添加することにより高温におけ る保存安定性が著しく改善されることが判明した。

特許出願人 株式会社ミドリ十字

代理人 弁理士 廣瀬 孝



第1頁の続き

⑩発 明 者 大 原 和 宏 京都府福知山市長田野町2丁目11番地 株式会社ミドリ十 字オサダノ工場内

②発 明 者 吉 田 真 木 京都府福知山市長田野町2丁目11番地 株式会社ミドリナ

字オサダノ工場内

特開平3-84461 (8)

手 続 補 正 書(自発)

平成元年12月11日

特許庁長官 吉 田 文 毅 殿



- 事件の表示
 平成1年 特許願 第222447号
- 2 発明の名称免疫学的凝集反応試薬及びその製法
- 3 補正をする者 事件との関係 特 許 出 願 人 住 所 大阪市中央区 今 構 1 丁目 3 番 3 号 名 称 株式 会社 ミドリ 十字 代表者 須 山 忠 和
- 4 代理人 住所 大阪市北区西天満5丁目13番3号 高橋ビル北3号館6階 雪08(315)8021 民名 (8548)弁理士 廣 瀬 孝 美
- 5 補正命令の日付(自発)
- 6 補正により増加する請求項の数 な し
- 7 補正の対象 明細書中、「発明の詳細な説明」の概

8 補正の内容

(1) 明細書第20頁第5行の後に、下記の文を追加する。 『実施例6

製造例1で調製したHBsAg感作粒子の5%懸濁液(溶媒:PBS)に、熱処理ウシアルブミン(最終濃度で10%)とデキストラン(最終濃度で5%)を加えた後、必要に応じてpHを7.0±0.2に再調整した。得られた懸濁液をバイアルに分注し、実施例1と同様に凍結乾燥した。

次いで、実施例1と同様にして、間接凝集反応試験法により、凍結乾燥前後における抗原感作担体粒子の感度、特異性、再現性及び判定像の明瞭性を比較試験したが、凍結乾燥前後で差は認められなかった。さらに、上記組成の凍結乾燥製剤は、陰性像が極めて鮮明であるという特長を有していた。

(以上)